李朝明 7 穆 青 1 吕瑜平 1 孙汉董 1 郑惠兰 2 陶国达 2

景洪哥纳香茎中的番荔枝内酯

(<sup>1</sup> 中国科学院昆明植物研究所植物化学开放实验室, 昆明 650204)) (<sup>2</sup> 中国科学院昆明植物所, 西双版纳热带植物园 動脂 666303)

摘要 从景洪哥那香(Goniothalamus cheliensis Hu)茎中得到 3 个具有抗癌活性和杀虫作用的番荔枝内酯化合物, goniothalamicin(1) cheliensisin B(2), Cheliensisin C(3), 其中 2,3 为新化合物。 关键词 番荔枝科、景洪哥纳香、番荔枝内酯、景洪哥纳香乙素和丙素

## ANNONACEOUS ACETOGENINS FROM STEM OF GONIOTHALAMUS CHELIENSIS

Li Chaoming<sup>1</sup>, Mu Qing<sup>1</sup>, Lu Yuping<sup>1</sup>, Sun Handong<sup>1</sup> Zheng Huilan<sup>2</sup>, Tao Guoda<sup>2</sup>

(<sup>1</sup>Laboratory of Phytochemistry, Kunming Institute of Botany, Chinese Academy of Sciences, Kunming 650204)
(<sup>2</sup>Xishuangbanna Tropical Botanic Garden, Kunming Institute of Botany, Chinese Academy of Sciences, Yunnan Mengla 666303)

Abstract Three antitumor annonaceous acetogenins were isolated from stem of Goniothalamus cheliensis Hu by column chromotography on silica gel. One of them was identified as goniothalamin (1), and two of them were newly named as cheliensisin B (2) and cheliensisin C(3)

Key words Annonaceae, Goniothalamus cheliensis, Annonaceous acetogenins, Cheliensisin B and C

从番荔枝科植物中得到的番荔枝内酯化合物(acetogenins),是继紫杉醇之后,又一类天然、新型、高效的抗癌化合物,并有杀虫作用。从而引起广泛的注意(姚祝军等,1995)。

景洪哥纳香(Goniathalamus cheliensis Hu)为番荔枝科植物,分布于西双版纳地区。化学成分未见报道,为研究其生理活性成分,我们对该植物茎进行化学分析,从中得到 3 个具有抗瘤活性和杀虫作用的番荔枝内酯化合物。其中 2 个是新化合物,分别命名为景洪哥纳香乙素(Cheliensisin B)(2)和景洪哥纳香 丙素(cheliensisin C)(3)。另一个是已知化合物为 goniothalamin (1) (Amkofahi et al, 1988)。

Cheliensisin B (2): 蜡状物。 $C_{35}H_{64}O_8$  FAB-MS  $619[M+Li]^+$ ,mp  $89\sim 90\%$ ,[ $\alpha$ ] $_D^{24.6}+20(c~0.95, CHCl_3)$ . [ $\alpha$ ] $_D^{27.3}+21.96(C~0.5, EtOH)$ , $IRv_{max}^{KBr}cm^{-1}$ : 3340, 2900, 1730, 1460, 1310, 1070, 提示可能属于 acetogenin 类化合物, $^1H$ ,  $^{13}C$  NMR 谱(表 1, 2),观察到有  $1 \land \gamma$ -甲基 $\alpha$ ,  $\beta$ -不饱和脂肪酸 $\gamma$ -内酯,  $1 \land \gamma$ -四氢呋喃环, $5 \land \gamma$ -羟基和  $1 \land \gamma$ -长脂肪链存在。EI-MS 碎片图确定了四氢呋喃环和  $1 \land \gamma$ -羟基的位置,几乎所有光谱数据表明,该化合物结构与 annomuricin  $1 \land \gamma$ - 极为相似(Wu et al, 1995a)。但两

个化合物的旋光度相差确很大。仔细观察  $^1$ H NMR 谱发现化合物  $^2$  的  $^1$ 0-H 和  $^1$ 1-H 的化学位移值为  $\delta 3.54$ ,比 annomuricin C 相应质子的化学位移低场得多,从而推测这  $^2$ 2 个化合物的主要差别是,C- $^1$ 0 和 C- $^1$ 1 的构型不同。为此,我们制备了化合物  $^2$ 2 的丙酮缩合物,并测定其  $^1$ H NMR 谱,从中观察到增加了两个强的单峰即为丙酮上的  $^2$ 2 个甲基峰  $\delta 1.31$  ( $^3$ 3H,s, $^2$ 4H, $\delta 1.36$ ( $^3$ 3H,s, $^3$ 4H,s, $^4$ 4H,cH NMR 谱,从中观察到增加了 C- $^1$ 0 和 C- $^1$ 1 位上  $^2$ 2 个邻二羟基的存在,而且证明 C- $^1$ 0 和 C- $^1$ 1 位的构型为 erythro,而 annomuricin C 的 C- $^1$ 0 和 C- $^1$ 1 构型为 threo。这就是化合物  $^2$ 2 和 annomuricin C 的差别所在。故化合物  $^2$ 2 的结构如图所示。命名为景洪哥纳香乙素(cheliensisin B)( $^2$ 2)。

Table 1 <sup>13</sup>C NMR data of 1, 2 and 3 (in CDCl<sub>3</sub>) C 1 2 3  $\mathbf{C}$ 1 2 3 1 174.5 174.5 174.6 16 28.7 82.4 82.6 2 131.2 130.9 131.0 17 82.5 28.7 28.8 3 33.3 33.0 33.3 18 74.3 29.1 28.8 4 69.8 69.5 69.4 19 33.5 82.7 82.8 5 37.2 37.1 37.5 20 25.6 74.1 74.2 6 25.5 22.5 22.6 21 29.4 31.3 33.3 7 29.3 31.7 33.2 22 29.6 25.8 25.6 8 25.6 25.4 72.4  $23 \sim 29$ 29.6 29.3~29.6 29.3~29.6 9 37.2 31.7 43.0 30 31.9 31.2 31.9 10 71.5 74.4 72.6 31 22.6 21.9 21.3 11 37.2 74.5 36.9

25.3

25.4

38.0

74.0

32

33

34

35

14.0

151.7

77.9

19.1

13.9

151.9

77.8

18.9

14.0

151.9

77.9

19.0

表 1 化合物 1, 2 和 3 的 13 C NMR 化学位移值

景洪 哥纳香丙素 (Cheliensisin C)(3): 蜡状物, $C_{35}H_{64}O_8$ ,FAB-MS m/z 619[M+Li]<sup>†</sup>,mp 83~84℃ [ $\alpha$ ]<sub>D</sub><sup>24.5</sup> = 22.78(c 0.43,CHCl<sub>3</sub>),[ $\alpha$ ]<sub>D</sub><sup>26.7</sup> = 21.86(c 0.53,EtOH),IR <sup>KBr</sup><sub>max</sub>cm<sup>-1</sup>: 3340,1730,1460,1310,1070. 提示可能属于 acetogenins 类化合物, <sup>1</sup>H, <sup>13</sup>C NMR 谱(见表 1, 2)观察到 1 个  $\gamma$ -甲基, $\alpha$ , $\beta$ -不饱和脂肪酸-r-内酯,1 个四氢呋喃环,5 个羟基和 1 个长键脂肪链存在。EI-MS 碎片图(图)确定四氢呋喃环和 5 个羟基的位置。光谱数据表明该化合物结构与 muricatocin A 相似。主要区别是化合物 3 的 1 个羟基在 C-8 位,而 muricatocin A 的 1 个羟基则在 C-12 位(Wu *et al*,1995b),为了证明 C-8 和 C-10 位相对构型,制备了化合物 3 的丙酮缩合物,并测定了 <sup>1</sup>H NMR 谱。从中观察到增加了 2 个强的单峰即为丙酮上的两上甲基峰  $\delta$ 1.32(3H,s,-CH<sub>3</sub>), $\delta$ 1.37(3H,s,-CH<sub>3</sub>),从而证实 C-8 和 C-10 的相对构型为 pstudo-erythro. 故化合物 3 的结构如图所示。

## 实验部分

12

13

14

15

33.5

74.1

82.7

28.7

33.0

25.9

31.7

74.0

熔点用 Kofler 显微熔点测定仪测定,温度未经校正;红外光谱用 PE-577 型分光光度计测定;质谱用 VG Autospec 型质谱仪,FAB-MS 和 EI-MS 测定;核磁共振谱用 AM-400(Bruker)型波谱仪,以CDCl<sub>3</sub> 为溶剂,TMS 为内标,碳谱用宽带去偶及 DEPT 技术,层析用硅胶及硅胶 G 均系青岛海洋化工厂出品。植物材料采自西双版纳,各项光谱数据均由我所物理分析仪器组测定。

提取和分离 经风干粉碎的景洪哥纳香茎杆样品 4.5 kg, 用乙醇冷浸提取, 减压回收乙醇, 得乙醇提

取物。将其溶于水中,用氯仿萃取,回收氯仿,得氯仿提取物(213 g)。然后将氯仿提取物进行硅胶柱层析,依次用石油醚,乙酸乙酯一石油醚,乙酸乙酯,甲醇一乙酸乙酯梯度洗脱,收集流份: GC-144(EtOAc)得 goniothalamicin (1) (720 mg); GC-160F(MeOH-EtOAc, 0.5:9.5)得景洪哥纳香乙素(cheliensisin B)(2), (50 mg), GC-161A(MeOH:EtOAc, 0.5:9.5)得 cheliensisin C (3)(400 mg)。

表 2 化合物 1, 2和 3的 H NMR 化学位移值 Table 2 H NNR data of 1, 2 and 3 (in CDCl<sub>2</sub>)

Н	1	2	3
3a	2.36, dd(8, 15)	2.37, dm(8)	2.37, dm(8)
3b	2.49, dd(4, 15)	2.44, dm(15)	2.42, dm(15)
4	3.77, m	3.75, m	3.80, m
5~7	$1.2 \sim 2.0$ , m	$1.21 \sim 2.0$ , m	$1.21 \sim 1.92$ , m
8	$1.2 \sim 2.0$ , m	3.36, m	3.80, m
9	$1.2 \sim 2.0$ , m	$1.21 \sim 2.0$ , m	1.92m
10	3.59, m	3.54, m	3.80, m
11	$1.2 \sim 2.0$ , m	3.54, m	$1.29 \sim 1.92 \text{ m}$
12	$1.2 \sim 2.0$ , m	$1.21 \sim 2.0$ , m	1.29~1.92 m
13	3.39, m	$1.21 \sim 2.0$ , m	1.29~1.92 m
14	3.77, m	$1.21 \sim 2.0$ , m	$1.21 \sim 1.92$ , m
15	$1.2 \sim 2.0$ , m	3, 36, m	3.36, m
16	$1.2 \sim 2.0$ , m	3.75, m	3.74, m
17	3.77, m	$1.21 \sim 2.0$ , m	$1.21 \sim 1.92$ , m
18	3.41, m	$1.21 \sim 2.0$ , m	$1.21 \sim 1.92$ , m
19	$1.2 \sim 2.0$ , m	3.75, m	3.71, m
20	$1.2 \sim 2.0$ , m	3.36, m	3.36, m
21~31	$1.2 \sim 2.0$ , m	$1.21 \sim 2.0$ , m	$1.21 \sim 1.98$ , m
32	0.84, t(6.8	0.84, t(6.8)	0.84, t(6.8)
33	7.16, d(1)	7.18, s	7.19, d(1)
34	5.02, dq(1, 6.8)	5.02, dq(1, 6.8)	5.01, dq(1, 7)
35	1.40, d(6.8)	1.39, d(6.8)	1.38, d(6.8)

goniothalamicin (1): 白色无定型, $C_{35}H_{64}O_7$ ,FAB-MS,m/z 619[M+Na]<sup>†</sup>,mp 88~90℃, $IRv_{max}^{KBr}cm^{-1}$ : 3450,2920,2840,1730,1460,1320,1100,1070,EI-MS m/z: 597[MH]<sup>†</sup>,579[MH- $H_2O$ ]<sup>†</sup>,561[MH- $2H_2O$ ]<sup>†</sup>,543[MH- $3H_2O$ ]<sup>†</sup>,525[MH- $4H_2O$ ]<sup>†</sup>,其余主要裂片(图), $^1$ H, $^{13}$ C NMR(CDCl<sub>3</sub>)见表 1,2。

乙酰化: 取化合物 1 样品 10 mg, 加吡啶, 醋酐各 2 mL, 室温下放置 24 h, 常法处理得油状乙酰化合物, EI-MS m/z 主要裂片峰(图)。

景洪哥纳香乙素(cheliensisn B)(2): 蜡状物, $C_{35}H_{64}O_8$ ,FAB-MS m/z 619[M+Li]<sup>†</sup>,mp 89~90℃,[ $\alpha$ ]<sup>24.6</sup><sub>D</sub>=+19.98° (c 0.95,CHCl<sub>3</sub>);IR $\nu$ <sup>KBr</sup><sub>max</sub>cm<sup>-1</sup>: 3340,2910,2840,1730,1460,1320,1070,EI-MS m/z 612(M<sup>+</sup>),594[M-H<sub>2</sub>O]<sup>†</sup>,576[M-2H<sub>2</sub>]<sup>†</sup>,558[M-3H<sub>2</sub>O]<sup>†</sup>,540[M-4H<sub>2</sub>O]<sup>†</sup>,522[M-5H<sub>2</sub>O]<sup>†</sup>,其余主要裂片(图)<sup>1</sup>H,<sup>13</sup>C NMR (表 1, 2)。

乙酰化: 取化合物 2 样品 10 mg, 加吡啶, 醋酐各 2 mL, 室温下放置 24 h, 常法处理得油状乙酰化产物. EI-MS m /z 裂片(图)。

丙酮缩合: 取化合物 2 样品 20 mg 溶于经无水碳酸钠干燥的丙酮中,加入催化量的无水硫酸铜,于63℃水浴上回流 48 h,过滤,减压回收溶剂,得油状的化合物 2 的丙酮缩合物。

景洪哥纳香丙素(cheliensisin C) (3): 腊状物, $C_{35}H_{64}O_8$ ,FAB-MS m / z 619[M+Li]<sup>+</sup>,mp 83~84℃,[ $\alpha$ ] $_D^{24.8}$  = +22.78° (c, 0.44, CHCl<sub>3</sub>),IR $\nu_{max}^{KBr}$ cm<sup>-1</sup>: 3400, 2900, 2840, 1740, 1460, 1320, 1080; EI-MS m / e,613[MH]<sup>+</sup>,595[MH-H<sub>2</sub>O]<sup>+</sup>,577[MH-2H<sub>2</sub>O]<sup>+</sup>,559[MH-3H<sub>2</sub>O]<sup>+</sup>,541[MH-4H<sub>2</sub>O]<sup>+</sup>,523[MH-5H<sub>2</sub>O]<sup>+</sup>,其他主要裂片(图); $H^1$ , $^{13}$ C NMR 表 1, 2。

乙酰化: 取化合物 3 样品 10 mg, 加吡啶,醋酐各 2 mL, 室温下放置 24 h, 常法处理得油状乙酰化产物。EI-MS m/z 主要裂片(图)。

**丙酮缩合:** 取化合物 3 样品 20 mg 溶于无水丙酮,加入催化量的无水硫酸铜,加热回流 48 h,过滤、减压回收溶剂,得化合物 3 的丙酮缩合物。

## 参考文献

- 姚祝军,吴毓林,1995. 番荔枝内酯——明日抗癌之星. 有机化学,15(2):120
- Amkofahi A, Ruppercht J K, Smith D L et al, 1988. Gonithalamicin and annonacin: Bioactive from Goniothalamus giganteus (Annonaceae). Experienta, 44:83~85
- Wu F E, Zeng L, Gu Z M et al, 1995a. New bioactive monotetrahydrofuran Annonaceous acetogenins, annomurin C and muricatocin C, from the leaves of Annona muricata. J Nat Prod. 58(6): 909~915.
- Wu F E, Zeng L, Gu Z M et al, 1995b. Muricatorins A and B, Two new bioactive monotetrahydrofuran annonaceous acetogenins from the leaves of Annona muricata. J Nat Prod. 58(6): 902~908